28/5/17

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

004269029

WPI Acc No: 1985-095907/*198516*

XRAM Acc No: C85-041569 XRPX Acc No: N85-071773

Image forming method - by reacting coupler giving magenta dye image with

high fastness and max. density

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD (FUJF) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

<u>JP 60043659</u> A 19850308 JP 83151354 A 19830819 198516 B JP 91065530 B 19911014 JP 83151354 A 19830819 199145

Priority Applications (No Type Date): JP 83151354 A 19830819

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 60043659 A 24

Abstract (Basic): JP 60043659 A

Method comprises reacting a coupler of formula (I) with oxidn. prod. of aromatic prim. amine developer: (X is H or coupling eliminable gp.; and R1-R3 are each H or a substit.; or (I) may form bis-body or body of higher order through R1, R2, R3 or X).

R1-R3 are pref. halogen, alkyl, aryl, heterocyclyl, cyano, alkoxy, aryloxy, heterocyclyloxy, acyloxy, carbamoyloxy, silyloxy, sulphonyloxy, acylamino, anilino, ureido, imido, sulphamoylamino, carbamoylamino, alkylthio, arylthio, heterocyclylthio, alkoxycarbonylamino, aryloxycarbonylamino, sulphonamido, carbamoyl, acyl, sulphamoyl, sulphonyl, sulphinyl, alkoxycarbonyl and aryloxycarbonyl. When (I) forms bis-body or polymer through R1, R2, R3 or X, R1-R3 is (substd. alkylene (e.g. methylene, ethylene, 1,10-decylene, -CH2CH2 -O-CH2CH2-, etc.), (substd.) phenylene (e.g.

1,10-decylene, -CH2CH2 -O-CH2CH2-, etc.), (substa.) prienylene (e. 1,4-phenylene, 1,3-phenylene, 2,5-dimethyl-1,4-phenylene,

2.5-dichloro-1,4-phenylene, etc.).

ADVANTAGE - Method provides magenta dye image having high fastness and high max. density at high speed with high colour reproducibility. (I) can be prepd. with ease.

0/1

Title Terms: IMAGE; FORMING; METHOD; REACT; COUPLE; MAGENTA; DYE; IMAGE;

HIGH; FAST; MAXIMUM; DENSITY

Derwent Class: E23; G06; P83

International Patent Class (Additional): C07D-487/04; G03C-007/38

File Segment: CPI; EngPI

四公開特許公報(A) 昭60 - 43659

Mint Cl.

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)3月8日

G 03 C 7/38 // C 07 D 487/04

136

7265-2H 8115-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全24百)

の発明の名称

カラー画像形成方法

印特 顧 昭58-151354

会出 "願 昭58(1983)8月19日

川岸 ⑦発 明 79発明 者 佐 藤

俊 雄 忠 久 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

79発 明 古

生 信

南足柄市中沼210番地

富士写真フィルム株式会社内

の出 願 富士写真フィルム株式 南足柄市中沼210番地

会社

舘

- カラー画像形成方法 1. 発明の名称
- 2 特許請求の範囲

下記一般式(I)で表わされるカプラーを芳香族 一級アミン現像主楽の酸化生成物と反応させるこ とを特徴とするヘロゲン化銀を用いたカラー面像 形成方法。

$$\begin{array}{c|c} {}^{6}N & \longrightarrow N^{7} \longrightarrow N^{1}H \\ & \\ R_{2} & \downarrow 4 & \downarrow 3 & \\ & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

但し、Xは水素原子またはカップリング般脱基 を設わし、R1、R2、R3は水紫原子または環換 茜を扱わし、R1、R2、R3またはXで→損体以 上の多数体を形成してもよい。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀によつて酸化された芳 香族一級アミンの酸化生成物とカップリング反応 して新規なマゼンタ色画はを形成する画像形成法 に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラ

ーである / Hーピラゾロ [/ , メート] ーピラゾ ールを使用する画像形成法に関する。

露光されたハロゲン化銀を酸化剤として、酸化 された芳香族ノ級アミン系カラー現像主楽とカブ ラーが反応して、インドフエノール、インドアニ リン、インダミン、アゾメチン、フエノキサジン、 フエナジン及びそれに類する色紫ができ、色面像 が形成されることは良く知られている。

これらのうち、マゼンタ色函線を形成するため にはょーピラゾロン、シアノアセトフエノン、イ ンダゾロン、ピラゾロベンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く **契用に供され、研究が進められていたのはほとん** とメーピラゾロン類であつた。

しかしながらょーピラゾロン系カプラーが形成 される色楽は、430mm付近に黄色成分を有す る不要吸収が存在して色にごりの原因になつてい たり、光、熱に対する堅牢性についても比較的侵 れてはいるものの未だ十分満足できるレベルのも

のではない。

前記の目的は

下記一般式(I)で表わされるカプラーを芳香族一級アミン現像主楽の酸化生成物と反応させることを特徴とするハロゲン化盤を用いたカラー磁像形成方法により達成された。

⁶N — N⁷ — N H - 校式(I) X R₃

但し、式中、Xは水炭原子またはカップリング 解脱基を扱わし、 R_1 、 R_2 、 R_3 は水炭原子また は 置換基を裝わし、 R_1 、 R_2 、 R_3 またはXで2最体以上の多量体を形成してもよい、

一設式(I) において好ましくは、R1、R2、R3 は水器原子、ハロゲン原子、アルギル基、アリー ル基、ヘテロ深基、シアノ甚、アルコキシ蒸、ア リールオキシ蒸、ヘテロ環オキシ蒸、アンルオキ シ茲、カルバモイルオキシ蒸、シリルオキシ塩、 スルホニルオキシ蒸、アシルアミノ蒸、アニリノ 基、ウレイド蒸、イミド梅、スルフアモイルアミ ノ猪、カルバモイルアミノ蒸、アルキルチオ猪、 アリールチオ基、ヘテロ環チオ族、アルコキシカ ルポニルアミノ蒸、アリールオキシカルボニルア ミノ猪、スルホンアミド指、カルバモイル病、ア シル基、スルオフモイル基、スルホニル族、スル

また一般式(I)であらわされるカプラー基かポリマーの主領または領領に存在するポリマーカプラーの形でもよく、特に一般式であらわされる部分を有するピニル単位体から導かれるポリマーは好ましく、この場合R1、R2、R3、Xがピニル法をあらわすか、連結務をあらわす。

さらに詳しくは、R1、R2、R3は各々水梨原子、ハロゲン原子(例えば、塩米原子、臭染原子、等)アルギル盐(例えば、メチル族、プロピル盐、
tーブチル族、トリフルオロメチル基、トリデシ
ル基、3ー(2・4ーツーtーアミルフエノギン)
プロピルボ、アリル基、2ードデシルオギシエチル
花、3ーフエノギンプロピルボ、2ーへキシルス

ルホニルーエテル基、シクロペンチル苗、ベンジ ル基等)、アリール悲(例えば、フエニル盐、 4 ーtープチルフエニル店、2,4ージーtーアミ ルフエニル茲、4ーテトラデカンプミドフエニル 法、符)、ヘテロ设盐(例えば、ユーフリル法、 ユーチエニル族、ユーピリミジニル族、ユーベン ソチアゾリル茲、等)、シアノ店、アルコキシ基. (例えばメトキシ菇、エトキシ菇、ユーメトキシ エトキン落、ユードデシルオキシエトキシ茲、ユ ーメタンスルホニルエトキシ菇、等)、アリール オキシ茄(例えば、フエノキシ盐、ユーメチルフ エノキシ店、4ーt-ブチルフエノキシ店、等)、 ヘテロ環オキシ茜(例えば、2ーペンズイミダゾ リルオキシ兆、毎)、アシルオキシ浩(例えば、アセ トキシ毡、ヘキサデカノイルオキシ基等)、カルバ モイルオキシ蕗(例えば、Nーフエニルカルバモ イルオキシ菇、NIエチルカルバモイルオキシ菇、 等)、シリルオキシ菇(例えば、トリメチルシリ ルオキシ菇、等)、スルホニルオキシ菇(例えば、 ドデシルスルホニルオキシ菇、等)アシルアミノ

浩(例えば、アセトアミド菇、ベンメアミド苺、 テトラデカンアミト法、α-(2,4-ジーしー アミルフエノキシ)プチルアミド基、ァー(3-1-ブチルー4-ヒドロキシフエノキシ)ブチル アミド基、αー{4ー(4ーヒドロキシフエニル スルホニル)フエノキン】デカンアミド基、等)、 アニリノ基(例えばフエニルアミノ若、ユークロ ロアニリノ茶、4ークロローゟーテトラデカンア ミドアニリノ基、ユークロロータードデシルオキ シカルポニルアニリノ茲、N-アセチルアニリノ 払、ユークロロー5ー{α-(3-1-ブチルー 4ーヒドロキンフエノキン)ドデカンアミド)ア ニリノ共、等)、ウレイド装(例えば、フエニル ウレイド共、メチルウレイド芸、N・Nのジブチ ルウレイド菇、等)、イミド盐(例えば、Nース クシソイミド塩、ヨーベンジルヒダントイニル基、 4-(2-エテルヘモサノイルアミノ)フタルイ ミト基、等)、スルフアモイルアミノ茲(例えば、 N、Nージプロピルスルフアモイルアミノ法、N - メチルーN ーデシルスルフアモイルアミノ店、

等)、アルキルチオ菇(例えば、メチルチオ菇、 オクチルチオ落、テトラデシルチオ基、ユーフェ ノキシエチルチオ共、3一フエノキシプロピルチ オ店、3~(4~1~プチルフエノキシ)プロピ ルチオ話、等)、アリールチオ店(例えば、フェ ニルチオ店、ユーブトキシーsーしーオクチルフ エニルチオ茶、3ーペンタデシルフエニルチオ基、 **ユーカルポキシフエニルチオ浩、4ーテトラデカ** ンアミドフエニルチオ荘、等)、ヘテロ環チオ荘 (例えば、 ユーベンソチアソリルチオ茲、等) ア ルコキシカルポニルアミノ店(例えば、メトキシ カルポニルアミノ基、テトラデシルオキシカルボ ニルアミノ塩、等)、アリールオキシカルボニル アミノ浩(例えば、フェノキシカルボニルアミノ 法、2,4一ジーtest ープチルフエノキシカ ルポニルアミノ基、等)、スルホンアミド族(例 えば、メタンスルホンアミド菇、ヘキサデカンス ルホンアミド店、ペンセンスルホンアミド病、 p ートルエンスルホンアミド茲、オクタデカンスル ホンアミド盐、ユーメチルオキシー5-t-ブチ

ルペンセンスルホンアミド落、等)、カルバモイ ル茲(例えば、NIエチルカルバモイル菇、Ni Nージプチルカルバモイル落、N-(ユードデシ ルオキシエチル)カルバモイル茲、N-メチルー Nードデンルカルバモイル族、Nー(3-(2. 4−ジー tertーアミルフエノキシ)プロピル} カルバモイル指、符)、アシル粘(例えば、アセ チル指、(2.4ージーlert-アミルフエノキ シ)アセチル茲、ペンゾイル店、等)、スルフア モイル族(例えば、N-エチルスルフアモイル落、 NıNージプロピルスルフアモイル港、Nー(2 ードデシルオキシエチル)スルフアモイル粘、N ーエチルーNードデシルスルフアモイル袪、N . Nージエチルスルフアモイル裁、等)、スルホニ ル基(例えば、メタンスルホニル塩、オクタンス ルホニル苺、ペンゼンスルホニル苺、トルエンス ルホニル菇、等)、スルフイニル店(例えば、オ クタンスルフイニル芯、ドデシルスルフイニル芯、 フエニルスルフイニル弦、等)、アルコキシカル ボニル盐(例えば、メトキシカルポニル茲、ブチ

ルオキシカルポニル苦、ドデシルカルポニル基、 オクタデシルカルボニル花、等)、アリールオキ シカルボニル茲(例えば、フエニルオキシカルボ ニル燕、3ーペンタデシルオキシーカルポニル燕、 袋)を表わし、Xは水器原子、ハロゲン原子(例 えば、塩素原子、臭菜原子、ヨウ素原子等)、カ ルポキシ花、または酸器原子で連結する基(例え は、アセトキシ苑、プロパノイルオキシ族、ペン ゾイルオキシ菸、2.4一ジクロロベンゾイルオ キシ菇、エトキシオキザロイルオキシ菇、ピルビ ニルオキシ苔、シンナモイルオキシ蔫、フエノキ シ菸、4ーシアノフエノキシル茶、4ーメタンス ルホンアミドフエノキシ菇、4ーメタンスルホニ ルフェノキシ族、αーナフトキシ菇、3ーペンダ デシルフェノキシ斯、ペンジルオキシカルポニル オキシ族、エトキシ族、ユーシアノエトキシ茲、 ベンジルオキシ菇、ユーフエネチルオキシ菇、2 ーフェノキシエトキシ兆、メーフエニルテトラゾ リルオキシ店、ユーベンゾチアゾリルオキシ菇、 辞)、窒泉原子で連結する豁(例えば、ペンゼン

.スルホンアミド茶、NIエチルトルエンスルホン アミド基、ペナタフルポロプタンアミド茶、2. 3.4,5,6~ペンタフルオロベンズアミド族、 オクタンスルホンアミド薪、pーシアノフエニル ウレイド基、N.N-ジェチルスルフアモノイル アミノ基、ノーピペリジル盐、まっよージメチル ー2.4ージオキソー3ーオキサゾリジニル族、 ノーペンジルーエトキシー3ーヒダントイニル結、 2 N - / . / - ジオキソー 3 (2 H) - オキソー 1,1-ペンゾインチアンリル店、1-オキソー 1、ユージヒドローノーピリジニル基、イミダブ りル茲、ピラゾリル蕗、3.Sージエチルー/. 2,4-トリアソールーノーイル、ケー主たは6 ープロモーベンソトリアゾールーノーイル、3ー メチルー1 , 2 , 3 , 4 ートリアソールー1ーイ ル花、ペンズイミダソリル栋、ヨーペンジルー! ーヒダントイニル基、1ーペンジルーまーヘキサ デシルオキシー3ーヒダントイニル茶、Sーメチ ルーノーテトラゾリル務、等)、アリールアゾ浙 (例えば、4ーメトキシフエニルアン蒸、4ーピ

パロイルアミノフエニルアソ誌、 2ーナフテルアソ 誌、 3ーメテルー 4 ーヒドロキシフエニルアソ 誌、 等)、 イオウ原子で連結する 4 (例えば、フェニルテオ 誌、 2ーカルボキシフエニルテオ 誌、 4ーメタンスルホニルフエニルテオ 港、 4ーオク タンスルホンアミドフエニルテオ 港、 2ーブトキシフエニルテオ 芸、 2ージーノエテルテオ 芸、ベンジルテオ 幕、 2ーシアノエテルチオ 法、 1ーエト キンカル ボニルトリデシルチオ 基、 2ーアエニルー 3・4・5 ーテトラ ゾリルチオ 去、 2ーアエニルー 3・4・5 本 ま、 2ーアエニルー 3ードデシルー 1・2・4ートリアソルー 3ードデシルー 1・2・4ートリアソルー 3ードデシルー 1・2・4ートリアソリルー 3ードデシルー 1・2・4ートリアソリルー 3ードデシルー 1・2・4ートリアソリルー 3ードデシルー 1・2・4ートリアソリルー 3ードデシルー 1・2・5ートリアソリルー 3ードデシャー 1・2・5ートリアソリルー 3ードデシャー 1・2・4ートリアソリルー 3ードデシャー 1・5ートラ 1・5ートライ 3・5ートライ 3・5ートライ 3・5ートライ 3・5ートライ 3・5ートライ 3・5ートリアソリルー 3ードアカス 3・5ートライ 3・5ートライ

R₁、R₂、R₃またはXが2価の落となつてピス体を形成する場合、好ましくはR₁、R₂、R₃は 優換または無履換のアルキレン族(例えば、メチレン基、エチレン法、1・10~デンレン族、-CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-、 等)、優換ま

たは無壁機のフェニレン装(例えば、1・4ーフェニレン法、1・3ーフェニレン法、

CH₃ .
$$\varphi$$
 . φ .

-NHCO-R₂-CONH-装(R₂は脱換または 無関後のアルキレン逃またはフエニレン癌を契わ し、例えば-NHCOCH₂CH₂CONH-、

- S - R ₂ - S - 恭(R ₂ は厳挽または無解換の アルキレン請を娶わし、顔之ば、-S-CH₂CH₂-S-

は上記!価の基を適当なところで 4 価の基にした ものを扱わす。

一般式(I)であらわされるものがビニル単位体に含まれる場合のR₁、R₂、R₃、 Xであらわされる連結雑は、アルキレン器(磁換または無量換のアルキレン器で、例えば、メチレン器、エチレン器、1.10ーデンレン器、

-CH₂CH₂OCH₂CH₂-、等)、フェニレン 茲(段換または無温換のフェニレン基で、例之ば、 ノ、4-フェニレン基、ノ・3-フェニレン基、

$$CH_3$$
 α \Leftrightarrow A

ーNHCO-、-CONH-、-O-、-OCO-およびアラルキレン茲(例えば、

等)から週ばれたものを組合せて成立する基を含む。

好ましい連結禁としては以下のものがある。

-CONH-CH2CH2NHCO- -CH2CH2O-CH2CH2-NHCO-

なおピニル茶は一般式(I)であらわされるもの 以外に投換着をとつてもよく、好ましい微換法は 水袋原子、塩素原子、または炭袋数1~4個の低 設アルギル花(例えばメチル茶、エチル務)を設 わす。 一般式(I)であらわされるものを含む単量体は 芳香族一級アミン現像薬の酸化生成物とカップリ ングしない非発色性エチレン様単量体と共産合ポ リマーを作つてもよい。

芳香族一級アミン現像菜の酸化生成物とカップ リングしない非務色性エチレン模単遺体としては アクリル酸、αークロロアクリル酸、αーアルア クリル酸(例えばメタクリル酸など)およびこれ らのアクリル酸類から誘導されるエステルもしく はアミド(例えばアクリルアミド、nープチルア クリルアミド、 しープチルアクリルアミド、ジア セトンアクリルアミド、メタクリルアミド、メチ ルアクリレード、エチルアクリレート、nープロ ピルアクリレート、nープチルアクリレート、t ープチルアクリレート、isoープチルアクリレ ート、 2 ーエチルヘキシルアクリレート、 n ーオ クチルアクリレート、ラウリルアクリレート、メ チルメタクリレート、エチルメタクリレート、 n ーブチルメタクリレートおよびβーヒドロキシメ タクリレート)、メチレンジピスアクリルアミド、

ピニルエステル(例えばピニルアセテート、ピニ ルプロピオネートおよびピニルラウレート)、ア クリロニトリル、メタクリロニトリル、芳谷族ピ ニル化合物(例えばスチレンおよびその誘導体、 ピニルトルエン、ジビニルベンゼン、ビニルアセ トフエノンおよびスルホスチレン)、イタコン的、 シトラコン酸、クロトン酸、ピニリデンクロライ ド、ピニルアルキルエーテル(例えばピニルエチ ルエーテル)、マレイン酸、無水マレイン酸、マ レイン砖エステル、Nーピニルーユーピロリトン、 Nーピニルピリジン、およびユーおよびチービニ ルピリジン等がある。ここで使用する非発色性エ チレン様不飽和単様体は2種以上を一緒に使用す ることもできる。例えばnープチルアクリレート とメチルアクリレート、スチレンとメタクリル酸、 メタクリル酸とアクリルアミド、メチルアクリレ ートとジアセトンアクリルアミド等である。

ポリマーカラーカプラー分野で周知の如く、周体水不溶性単量体カプラーと共成合させるための非発色性エチレン様不飽和単量体は形成される共

重合体の物理的性質および/または化学的性質例 えば耐解度、写真コロイド組成物の結合剤例えば ゼラチンとの相溶性、その可認性、熱安定性等が 好影響を受けるように選択することができる。

本発明に用いられるポリマーカプラーは水可浴 性のものでの、水不溶性のものでもよいが、その 中でも特にポリマーカブラーラテンクスが好まし

本発明にかかる代表的なマゼンタカナラーおよびこれらのピニル単位体の具体例を示すが、これ ちによつて限定されるものではない。

(4)
$$(H_3) = N - N - N + C_{1.3}H_2 T$$

$$(H_3) = C_{1.3}H_2 T$$

$$(H_4) = C_{1.3}H_2 T$$

$$(H_5) = C_{1.3}H_2 T$$

$$(H_5) = C_{1.3}H_2 T$$

$$(H_5) = C_{1.3}H_2 T$$

$$(H_5) = C_{1.3}H_3 T$$

$$(H_7) = C_{1.3}H_3 T$$

$$(H_7$$

$$C_{2}H_{1} \circ S = \begin{pmatrix} C_{1} & C$$

20

Ø

本発明のカプラーは一般的に下記に示す方法で 合成することができる。

1. 骨核合成

a)
$$\begin{array}{c}
N - N & O \\
R_{5} & R_{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N - N + N \\
R_{5} & R_{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N - N + N \\
R_{5} & R_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
NH_2-O-Y & N-N & N & H^{\oplus} & N-N-NH \\
R_5 & R_4 & R_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c} N \longrightarrow NH \\ R_7 \longrightarrow CH_3 \end{array} \xrightarrow{R_6} \begin{array}{c} R_6 \\ N \longrightarrow N \\ R_7 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_6 & NH_2 & O \\
N & N & \Theta \\
N & N & O \\
R_7 & CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(R_4CO)_2O & R_4 - C - (\sim 51)^2 \\
(R_4CO)_2O & R_4 - C - (\sim 51)^2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N - N - N + \\
R_7 & R_4
\end{array}$$

(R6 は、アシル茜、ペンジルボ、シリル落等 の保護基を表わし、R7 はアルキルギ、アリ ール券、ヘテロ環基、アミノ塩、アシルアミ ノ港、スルホンアミド芸、アルコキシ茜、ア リールオキシ茜、等を表わし、R4、Y は上

記と同様の意味を表わす。)

$$\xrightarrow{R_8-C \equiv C-COOCH_3} \xrightarrow{N-N-N}$$

(R8は水業原子、アルギル落、アリール基、 ヘテロ環基、アルコギンカルボニル器、等を 表わし、Yは上記と同様の意味を扱わす。)

2 ポリマーカプラー合成

であらわされる部分を含む単最体カプラーと非発 色性エチレン模単量体(例えばアクリル酸、αー クロロアクリル酸、メタクリル酸のようなアクリ ル酸またはそのアクリル酸から誘導されるエステ ルもしくはアミド(例えばアクリルアミド、n-プチルアクリルアミド、nーブチルメタクリレー ト、メチルメタクリレート、エチルメタクリレー ト、等))を適当な比率で、可俗性有機溶媒(例 えば、ジオキサン、メチルセルソルブ、等)に於 解または混合し、適当な温度(30~100°位) **适合開始(物理的作用として、紫外線、高エネル** ギー脳射等によるか化学的作用としてパーサルフ エート、消酸化水器、ペンゾイルパーオキシド、 アソビスアルキロニトリル等の阏始剤によるフリ ーラジカルの生成によつて開始)することができ る。重合反応終了後、有機解媒への押出、設稿、 あるいは水への注加によつて爪合体を単雄するこ とができる。また乳化剤合法については米国停許 3.370,932号に記収の方法で合成するこ とができる。

3. カップリング離脱基の導入法

(1) 酸紫原子を連結する方法

本発明の4当世母核カプラー、/Hーピラゾロ(ノ・3ーb)ピラゾール型カプラーを実施例/に示すような方法で色楽を形成させ、それを酸性なの存在下で加水分解しケトン体とし、このケトン体をpb一般姿を触媒とする水楽サトリウムによる遺元をたは水梁化ホウ素ナトリウムによる遺元で、4ーヒドロキシー/Hーピラゾロはることがよりピラゾールを合成することが出る。これを各種ハライドと反応させて目的な学の子を連結したカプラーが合成できる。(米 個特許3・926・63/号、特別昭57-70

(2) 娑崇原子を連結する方法

望菜原子を連結する方法には大きく分けて3つの方法がある。第1の方法は、米国特許3・419・391号に記載されているように適当なニトロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、それを適等な方法で違元(例えば、pdー炭紫等

を触媒とする水紫添加法、塩化第一スズ等を使用 した化学型元法)し、4ーアミノー / Hーピラン ロ (/ , ょーh) ピラソールとして各組ハライド と反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第3の方法は、6×または10×電子系労香族 電素へテロ環を4位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭57-36577号に配載されている

ように前記第2の方法で合成した4ーへロゲン体に対して2倍モル以上の6×または10×選子系芳香族翟紫へテロ緑を添加し50°~150°Cで無溶媒加熱するか、またはジメチルホルムアルデヒド、Nーメチルピロリドン、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリアミド等非プロトン性低性俗似中、30°~150°で加熱することによって4位に宝素原子で連結した芳香族溶炎へテロ環港を導入することができる。

(3) イオウ原子を連結する方法

方香族メルカナトまたはヘテロ環メルカナトま
がフ位に假後したカプラーは米国特許 3 ・ 2 2 7。
5 5 4 号に記載の方法、すなわちアリールメルカ
プタン、ヘテロ環メルカナタンおよびその対応す
るジスルフィトをヘロゲン化炭化水素系解媒に形
解し、塩濃または塩化スルフリルでスルフェニル
クロリトとし非プロトン性溶媒中に溶解した 4 当
プラーに添加し合成することが出来る。アルキル
メルカナト装を4位に導入する方法としては米国

特許4.284.723号記載の方法、すなわち カナラーのカップリング活性位置にメルカプト基 を導入し、このメルカプト基にハライドを作用さ せる方法とSー(アルキルチオ)イソチオ尿菜、 塩酸塩(または臭素塩酸)によつて工程で合成す る方法とが有効である。

合成例1 (例示カプラー(1))

2 、 s — ジメチルー / Hーピラゾロ (/ 、 s — b) ピラゾールの合成

(合成スキーム)

$$\begin{array}{c}
H^{\oplus} & N - N - NH \\
CH_3 & & \\
(n \neq 5 - (1))
\end{array}$$

a) 中間休 A の合成

b) カナラー(1)の合成

3ー(ユーオキシミノナロピル)ー 5 ーメチル ピラゾールO.918をDMF8叫に俗かし窒染 気流下に o °C に冷却する。これに水紫化ナトリ 94 (60% in mineral oil) 0.248 を加え、0°Cで10分間、さらに室温で10分 間かくはんした。これに〇一(2,4一ジニトロ フェニル)ヒドロキシルアミンノ・18を加え、室 温で10分間かくはんした。これを飽和失塩水よ ORLに注ぎ、酢酸エチル抽出した(よのnl×3)。 酢酸エチル脳を無水臓酸マグネシウム上で乾そり したのち、凝縮し、シリカゲルカラムクロマト (30g.CHCe3:MeOH=30:1)で分取 し、ユーアミノ体(目的物)とノーアミノ体の混 合物(1:1)0.408を得た。これを雄合物 のまま!0毗のエチルアルコールに裕かし、減塩 酸2.0mを加えて2時間加熱避流した。水20 14加えたのち、荻圧設縮してエタノールを除き、

能酸エチルで抽出した(30 ml×3)。 酢酸エチル脂を無水酸酸マグネンウム上で乾そうしたのち、 碌縮し、シリカゲルカラムクロマト(208、ヘ キサン:酢酸エチル=2:1)で分取し30 gの 個体を得た。

元案分析 埋論値 H(66.7/5)。
(C7H9N3=/35./7) C(62.20%)。
N(3/.09%)
実験値 H(66.70%)。
C(62.3/%)。
N(3/.//%)

重クロロホルム中のNMRスペクトルはs.8 *(br./H)ppm,3.5 *(d,2H, リニノ、*HZ)ppm,2.5 *(s,6H) ppmで、メチレン構造をとつている事を示している。

合成例2(例示カプラー(21))

/ H - 4 - クロロー 5 - メチルー 2 - (3 - (4 - (2 - (4 - (4 - ヒドロキンフエニルス ルホニル) フェノキシ) ドデカンアミド) フェニ ル] プロピル] ピラゾロ (/ , s ー b) ピラゾー ルの合成

(合成スキーム)(以下においてøはフェニル基 を示す)

中間体人

中間体B

特額昭よ8ー4よよ!2号明細被に記載の方法を使用して合成した、!ーベンジルー2ー下ミノー3・メージメチルピラゾリウムアイオダイト(中間体入)339を200mlのDMFに溶解し、!608の無水4ーニトロフエニル協設、378のトリブチルアミンを加え!!0°~120°で4時間加級提拌した。過剰のDMFを設圧除去し、残機にクロロホルムを添加し、有機化合物を抽出した。クロロホルム部液を無水硫酸ナトリウムで

乾燥の後溶媒除去し残留物を得た。この残留物を シリカゲルカラムクロマトで分離精製し、非極性 部分に目的物の中間体Bを、289得た。

この中間体B、288をエタノール300配化 溶解し、この中に / O O N の 過硫酸を添加し 6 時 間加熱環流した。水酸化ナトリウム水溶液で中和 後、酢酸エチルで抽出操作を施こし、粗脱アシル 化生成物を17.58得、これを100mのテト ラヒドロフラン(THF) に溶解しよ8の10% p d - 炭素を添加し、水器圧、 s の気圧で、 4 の °Cの温度をかけ、12時間オートクレーブ中で 水浆添加した。pd-炭素を炉過したTUF解液 を手短かに滅圧蒸留し、粗アミン体(中間体C) の粉末をフェも8役た。中間体C、フェメタをノ oonlのアセトニトリルと100mlのジメチルア セトアミドに溶解し、スチーム浴上70°に加熱 した後、16.48のュー(4ー(4ーペンジル オキシフェニルスルホニル)フェノキシ」ドデカ ノイルクロリド(特開昭58-42045号明細 徴に配載の方法により合成)を添加し、 4 時間加

熱促拌した。反応液に昨酸エチルを添加し、抽出操作を施こし、能酸エチル陽を無水繊酸ナトリウムで乾燥後、溶媒除去した。残留物2/・フタを200mlのTHFに溶解し、109の10年pd一炭米を添加し、盈温で、12時間水紫添加した。建元後、pd一炭米を沪退し、沪退を凝縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトで精製しカプラー四の四当肽母核を粉末として18・494た。

この化合物/8 3を100 Mのクロロホルム化・溶解し、Nークロロスクシンイミド3・3 8を転加し設けした。析出したスクシンイミドを炉過し、泊液を良く水洗し、無水磁験ナトリウムで乾燥した後、結放除去し、無色のカプラー四の粉末を17・19 41た。

元紫分析

(C39H47N4SO5CL=7/9.3)

理論値 H(6.598).C(65.128).

N (7.79%).

実験値 H (6 . 5 4 4) . C (6 5 . / 4 4) .

N(7.8/%)

本発明において本発明のカプラーの他に用いることのできるカプラー類としては以下の如き色楽形成カプラー、即ち、発色現像処理において芳香族ノ級アミン現像楽(例えば、フェニレンジアミン誘導体や、アミノフェノール制導体など)との彼化カップリングによつて発色しりる化合物を、例えばマゼンタカプラーとして、よーピラゾロンカプラー、ピラゾロベンツイミダゾールカプラー、シアノアセチルクマロンカプラー、開鎖アンルアセトニトリルカプラー等があり、イエローカプラ

ーとして、アンルアセトアミドカプラー(例えばベンゾイルアセトアニリド類、ピパロイルアセトアニリド類、ピパロイルアセトアニリド類)、等があり、シアンカプラーとして、ナフトールカプラー、及びフェノールカプラーをおかる。これらのカプラーは分子中にパラストをはれる強水をを有する非拡散性のもの、またはポリマー化されたものが超ましい。カプラーは、銀イオンに対しょ当量性あるいは2当単性のどちらでもよい。又、色補正の効果をもつカラードカプラー、あるいは現像にともなつて現像抑制剤を放出するカプラー(いわゆるDIRカプラー)であつてもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カンプリング反 応の生成物が無色であつて、現像抑制剤を放出す る無量色DIRカンプリング化合物を含んでもよ い。

カプラーをハロゲン化銀乳剤層に導入するには 公知の方法、例えば米国特許ュ・322.027 号に記載の方法などが用いられる。例えばフター ル稜アルキルエステル(ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレートなど)、リン酸エステル(ジ フェールフォスフエート、トリフエニルフォスフ エート、トリクレジルフオスフエート、ジオクチ ルプチルフオスフエート)、クエン酸エステル (例えばアセチルクエン酸トリプチル)、安息管 酸エステル(例えば安息香酸オクチル)、アルキ ルアミド(例えばジエチルラウリルアミド)、脂 肪酸エステル類(例えばジプトキシエチルサクシ ネート、ジエチルアゼレート)、トリメシン酸エ ステル項(例えばトリメシン館トリプチル)など、 又は嫦点約30°Cないし!s0°Cの有機溶媒、 例えば酢酸エチル、酢酸ブナルの如き低級アルキ ルアセテート、プロピオン酸エチル、2級プチル アルコール、メチルイソプチルケトン、βーエト キシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテ 一ト等に溶解したのち、親水性コロイドに分散さ

れる。上記の高沸点有機溶媒と低沸点有機溶媒と は混合して用いてもよい。

又、特公昭 5 / - 3 9 8 5 3 号、特別昭 5 / - 5 9 9 4 3 号 化記載されている垂合物による分散 法も使用することができる。

カプラーがカルボン酸、スルフオン酸の如き酸 基を有する場合には、アルカリ性水溶液として親 水性コロイド中に導入される。

ポリマーカプラーラテックスは単単体カプラーの重合で作つた親水性ポリマーカブラーをいつたん取り出したのち、改めて有機裕族に紹かしたものをラテックスの形で親水性コロイド中に分散してもよいし、重合で得られた親袖性ポリマーカプラーの溶液を直接ラテックスの形で分散してもよい。あるいは乳化重合法で作つたポリマーカプラーラテックスを直接ゼラテンハロゲン化銀乳剤に加えてもよい。

水可俗性ポリマーカプラーについては米国特許 3./ss,s/0号、同3.22/,ss2号、 同3・299・0/3号、RD-/9033時代 記載の方法で作ることができ、ポリマーカプラー ラテックスについては、規油性ポリマーカプラー をゼラチン水溶液中にラテックスの形で分散する 方法については米国特許3・4 s / ・8 2 2 0 号に、 乳化重合法で作つたポリマーカプラーラテックス を直接ゼラチンハロゲン化銀乳剤に加える方法に ついては米国特許4・080・21/号、同3・370・952号、同3・926・436号、同3・767・65。 88号に記載されている方法で作ることができる。

これらの方法はホモ重合体の形成および共頂合 体の形成にも応用できる。

本 発明の好ましい 実施競技は本 発明のカプラーを含有するハロゲン 化銀 級光材料を用いるときである。

但し、R10は水紫原子、アルキル基、アリール點、ヘテロ以基を栄わし、R11、R12、R13、R14、R15は各々水紫原子、ヒドロキシ基、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、アシルアミノ基を栄わし、R13はアルキル基、ヒドロキシス、アリールス、アルコキシ基を変わす。またR10とR11は互いに閉環し、よ員または6回径を形成してもよく、その時のR12はヒドロキシ基、アルコキシ基を表わす。さらにまたR10とR11が閉環し、メチレンジオキシ環を形成してもよい。さらにまたR13とR14が閉環し、よ員の炭化水紫環を形成してもよく、その時のR10はアルキル基、アリール表、ヘテロ環務を表わす。

これらの化合物は、米国特許3.935,0/6号、同3.982.944号、同4.254.

216号明細番、特別昭35-21,004号、同34-143,530号明細告、英国特許公開2,077,455号、同2,062,888号明細告、米団特許3,764,337号、同3,474.627号、同3,573.050号明細書、将開昭52-15、同3,573.050号明細書、将開昭52-15、1225号、同53-27号、同55-6号、英国特許2,347,556号、英国特許公開2,066,975号明細告、特公昭54-12,337号、同48-31,625号明細告に記載された化合物をも含む。

使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール 画像をあたえるように選ぶと都合がよい。シアン 発色剤から形成されるシアン染料の最大吸収帯は 約600から720nmの間であり、マゼンタ発 色剤から形成されるマゼンタ染料の最大吸収帯は 約500からよ80nmの間であり、黄色発色剤 から形成される質色染料の最大吸収帯は約400

から480nmの間であることが好ましい。

本発明を用いて作られる 緑光材料は、色カブリ防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフェノール誘導体、改文子鼓誘導体、アスコルピン 厳済導体などを含有してもよい。

本発明を用いて作られる線光材料には、親水性コロイド層に無外線吸収剤を含んでもよい。例えば、アリール話で置換されたペンントリアソール化合物(例えば米園特許3・33・794号に記録のもの)、メーチアソリドン化合物(例えば米園特許3・314・794号、阿3・3よ2・641号に記載のもの)、ベンソフェノン化合物(例えば特別昭46-2784号に記載のもの)、インは特別昭46-278号に記載のもの)、ブタンエン化合物(例えば米園特許3・7のもの)、ブタンエン化合物(例えば米園特許4・0からの)、ブタンに記載のもの)、あるいは、ベンソオキンドール化合物(例えば米園特許3・70・455号に記載のもの)を用いることができる。さらに、米園特許3・499・762号

特別昭 5 4 - 4 8 5 3 5 号に記載のものも用いる ことができる。紫外線吸収性のカナラー(例えば αーナフトール系のシアン色栄形成カナラー)や、 紫外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。こ れらの紫外線吸収剤は特定の樹に雑築されていて もよい。

本発明を用いて作られた限光材料には、親水性コロイド層にフィルター染料として、あるいはイラジェーション防止その他様々の目的で水溶性染料を含有していてもよい。このような染料には、オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、メチリル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及びメロシアニン染料が有用である。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素類、 その他によつて分光増減されてもよい。用いられ る色素には、シアニン色素、メロシアニン色素、 複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、ホロ ポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、スチ

りル色柔およびへミオキソノール色器が包含され る。特に有用な色素は、シアニン色祭、メロシア ニン色紫、および複合メロシアニン色素に異する 色紫である。これらの色素類には、塩粘性異筋環 核としてシアニン色素額に通常利用される核のい ずれをも適用できる。すなわち、ピロリン核、オ キサゾリン核、チアゾリン核、ピロール核、オキ サソール核、チアソール核、セレナゾール核、イ ミダゾール核、テトラゾール核、ピリジン核など; これらの核に脂厚式炭化水素環が融合した核;及 びこれらの核に芳香族炭化水素環が融合した核、 即ち、インドレニン核、ペンメインドレニン核、 インドール核、ペンメオキサドール核、ナフトオ キサゾール核、ペンソチアゾール核、ナフトサア ソール核、ペンゾセレナソール核、ペンズイミダ ソール核、キノリン核などが適用できる。これら の核は炭素原子上に健換されていてもよい。

メロシアニン色素または複合メロシアニン色素 にはケトメテレン構造を有する核として、ピラゾ リンーsーオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジンーは、チージオン核、チアゾリ ジンーは、チージオン核、ローダニン核、チオパ ルピソール酸核などのよ~6員異節環核を適用す ることができる。

これらの増必色紫は単数に用いてもよいが、そ れらの組合せを用いてもよく、増感色紫の組合せ は特に、強色増展の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許 4.688.545号、同 2,977.229号、同3,397,060号、 同3.522.052号、同3.527.641 号、同3.617.293号、同3.628.9 64号、同3.666.480号、同3.672, 898号、同3.679.428号、同3.70 3.377号、同3.769.30/号、同3. 814.609号、同3,837,862号、同 4.026.707号、英国特許1.344.2 81号、同1.507.803号、特公昭43一 4936号、同53-12.375号、特開昭5 2-110.618号、同52-109.925 母に紀載されている。

本発明の悠光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができるし処理液には公知のものを用いることができる。又、処理温度は適常、/8°Cからょの°Cの間に選ばれるが、/8°Cょり低い温度またはょの°Cをこえる温度としてもよい。目的に応じ、銀調像を形成する現像処理(無白写真処理)、或いは、色楽像を形

成すべき現像処理から成るカラー写真処理のいず れをも適用することが出来る。

この他 L.F.A.Mason 岩 Photo-graphic Processing

Chemistry(Focal Press刊、1966年)のP226~229、米協特許2.193.01 s号、同2.592.364号、特協昭48-6 4933号などに記収のものを用いてもよい。

発色現像後の写真乳剤局は通常源白処理される、 源白処理は、定盤処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。源白剤としては、例えば 鉄(山)、コパルト(川)、クロム(N)、網(川)など の多価金属の化合物、過酸癥、キノン類、ニトロン化合物等が用いられる。例えば、フェリシアン化物、重クロム酸塩、鉄(III)またはコバルト(III)の有機錯塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸などのアミノポン酸酸などのオリロトリ酢酸などのアミノポリカルボンの有機酸の出り、カールなどを用いることができる。これのの移数には、過過では大力ができる。これのの移数には、カールなどを用いることができる。これのの移数に関リナトリウム及びエチレンジアミン四酢酸鉄(III) 錯塩は独立の凝白液においても、一浴凝白定費液においても有用である。

源白または源白定替液には、米固特許 3 . 0 4 2 . 5 2 0 号、頻 3 . 2 4 / . 9 6 6 号、特公昭 4 5 - 8 5 0 6 号、特公昭 4 5 - 8 8 3 6 号など に配数の源白促進剤、特開昭 5 3 - 6 5 7 3 2 号に配数のテオール化合物の他、種々の添加剤を加えることもできる。

本発明に用いられるハログン化銀乳剤は、通常水溶性級塩(例えば硝酸級)溶液と水溶性ハログン塩(例えば臭化カリウム)溶液とをゼラテンの如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつられる。このハログン化銀としては、塩化銀、臭化銀のほかに、混合ハログン化銀、例えば塩臭化銀、低臭化銀、塩灰臭化銀等を用いることができる。ハログン化銀粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方形形にもとづく平均で装す)は、14以下である。粒子サイズ分布は狭くても広くてもいずれでもよい。

これらのハロゲン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等とれでもよい。

また平板状でもよく、特に長さ/厚みの比の値 がよ以上、特によ以上の平板粒子が粒子の金投影 面板のよの多以上の乳剤を用いてもよい。

又、別々に形成した 2 種以上のハロゲン化銀写 異乳剤を混合してもよい。更に、ハロゲン化銀粒

子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英国特許もヨケ、841号、米国特許3、622、 3 / 4 号に配載されているような、いわゆるコン パージョン類のものであつてもよい。又、潜像を 主として表面に形成する型のもの、粒子内部に形 成する内部潜像型のもののいずれでもよい。これ らの写真乳剤はMees(ミース)岩、『The Theory of Photographic Process" (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフィック・プロ セス)、MacMillan 社刊:P . Grafkides (ピー・グラフキデ)券、 * Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ ーク)、Paul Monte!社刊(ノタメ7年)等 の皮膏にも記載され、一般に認められている。 P. Glafkides 若 Chimie et Physique Photographique(Paul Montel 社刊、/ 9 47年)、G.F. Duffin 将 Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press 刊、1966年)、V.I. Zelikman

et al 答 Making and Coating
Photographic Emulsion(The Focal
Press 刊、1964年)など化記載された方法
を用いて調整することができる。即ち、酸性法、
中性法、アンモニア法等のいずれでもよく、又可
溶性級塩と可溶性ハロゲン塩を反応させる形式と
しては、片銅混合法、同時混合法、それらの組合
せなどのいずれを用いてもよい。

粒子を娘イオン過剰の下において形成させる方法(いわゆる逆混合法)を用いることもできる。 同時混合法の一つの形式としてハロゲン化銀の生成される液相中の pAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェント法を用いることもできる。

この方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ ズが均一に近いハロゲン化銀乳剤が視られる。

別々に形成した 2 種以上のヘロゲン化銀乳剤を 進合して用いてもよい。

ペロゲン化鉄粒子形成又は物型熟成の過程において、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、

イリジウム塩又はその鉛塩、ロジウム塩又はその 錯塩、鉄塩又は鉄醋塩などを、共存させてもよい。

ペロゲン化餓乳剤は、化学増展を行わない、いわゆる未後熱(Primitive)乳剤を用いることもできるが、通常は化学増展される。化学増展のためには、前配Glafkides または
Zelikmanらの著書あるいはは、Frieser観
* Die Grundlagender Photographischen
Prozesse mit Silber-halogeniden*
(AkademischeVerlagsgesellschaft.
1968)に記載の方法を用いることができる。

本発明を用いて作られる 磁光材料の 写真乳剤層 または他の 親水性コロイド 詩には 盗布助剤、 帯観 防止、スペリ性改良、乳化分散、 接着防止及び写真特性改良 (例えば、 現像促進、 硬調化、 増感) 等額々の目的で、 種々の界面活性剤を含んでもよい。

例えばサポニン(ステロイド系)、アルキレン オキサイド誘導体(例えばポリエチレングリコー ル、ポリエチレングリコール/ポリプロピレング

リコール縮合物、ポリエチレングリコールアルキ ルエーテル領又はポリエチレングリコールアルキ ルアリールエーテル類、ポリエチレングリコール エステル旗、ポリエチレングリコールソルピタン エステルガ、オリアルキレングリコールアルキル アミン又はアミド類、シリコーンのポリエチレン オキサイド付加物類)、グリシドール誘導体(例 えばアルケニルコハク酸ポリグリセリド、アルキ ルフエノールポリグリセリド)、多餌アルコール の脂肪酸エステル類、機のアルキルエステル類な どの非イオン性外面活性剤;アルキルカルボン袋 塩、アルキルスルフオン酸塩、アルキルペンゼン スルフオン薩塩、アルキルナフタレンスルフオン **鹼塩、アルキル硫酸エステル類、アルキルリン酸** エステル類、NITシルーNIアルキルタウリン 類、スルホコハク酸エステル類、スルホアルギル ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル類、 ポリオ中シエチレンアルキルリン酸エステル類な どのような、カルポキシ萜、スルホ塩、ホスホ店、 既酸エステル法、リン酸エステル基等の酸性基を

含むアニオン界面活性剤;アミノ酸類、アミノアルキルスルホン酸類、アミノアルキル硫酸又はリン酸エステル類、アルキルペタイン類、アミンオキシド類などの両性界面活性剤;アルキルアミン塩類、脂肪族あるいは芳香族群や級アンモニウム塩類、ピリジニウム、イミダゾリウムなどの複楽環系会むホスホニウム塩類、及び脂肪族又は復業で含むホスホニウム又はスルホニウム塩類などのカチオン界面活性剤を用いることができる。 実施例1

本発明のカプラー(I)、および下記化学構造式 A で 交わされる 比較 カプラー、それぞれ I . . / m モルを I O st の エタノールに溶解し、この中のカラー現像主楽である 4 ー N ー エチルー N ー (2 ー メタンスルホンアミドエチル) アミノー 2 ー メチルアニリン / 域酸塩を I . 3 m モル酸調させ、 次に無水炭酸ナトリウム I 2 . 9 m モルを 3 配の 水に 溶解した 水 解 を を な が に で は が し た 。 この 混合液の 中に、 過 低酸 カリウム 2 . 4 m モルを含む I O st の 水 密液を 徐々に 滴下した。

室温で / 時間良く攪拌した後 * 0 配の酢酸エチルと 3 0 配の水を加え抽出操作を行なつた。 旅館エチル協を飽和食塩水でよく洗浄した後、溶媒を除去し、 残権をシリカゲルカラムクロマトで分雅した。 溶験液はエチルエーテルで行なつた。 本発明カプラー(1)から得られたマゼン 9 色楽の N M R スペクトルは、 旗クロロホルム (COCl3)中、以下の通りである。

7.33(d./H.J=8.6Hz)ppm.
6.66~6.46(m.2H)ppm.6.2

5(s./H)ppm.4.68(br./H)

ppm.3.68~3.2(m.6H)ppm.
2.98(s.3H)ppm.2.40(s.6H)

ppm.2.3/(s.3H)ppm./.22

(t.3H.J=6.9Hz)ppm

アンダーラインで示される4つのメチル張と芳 香族水梁の領域の6.25ppmの吸収ば下記構 造式Bを湖足する。この色紫の樹点は175~1 78°Cであつた。

没度を1.0 に規格化して比較した。

図/に示すよりに本発明のカプラーから得られる色素は、単純な骨核であるにもかかわらず、マセンタ領域に1maxを有し、比較カプラーAから形成される色楽に存在する 4 00~450 n m付近の剛吸収がない事がわかる。

奖施例 2

マゼンタ色染Bと比較カプラーAから形成されたマゼンタ色紫の酢酸エチル中の可視吸収スペクトルを図りに示す。両者の吸収スペクトルの最高

乾燥し、フイルムAとした。

一方、本発明のカプラー(5)をノ 2 ・ / 8 、使用 し、上記フィルムAと同じようにしてフィルム B を作成した。

阿様にして本語明のカプラー(M)を15.29使用し、緑感性塩臭化緩乳剤200分を用いた以外は上記フイルムAと同じようにしてフイルムCを作成した。

上記フイルムA~Cを終光計で1000ルック スノ砂で弱光し、次の処壁液で処理した。

現餘故

/分3'0秒

KBr 0. Na2SO3 Na2CO3 EドロキシルTミン硫酸塩 4-Tミノー3-メチルーN- エチルーNーβ-(メタンス ルホンTミド)エチルTニリ ン3/2H2SO4H2O 4. 水で 1000mlにする pH10 類白定精液 チオ酸酸Tンモニウム (フのWtが) 15 Na2SO3 Na[Fe(EDTA)] 4	5 2	al
Na2SO3 Na2CO3 とドロキシルTミン硫酸塩 サーTミノー3ーメチルーNー エチルーNーβー(メタンス ルホンTミド)エチルTニリ ン3/2H2SO4H2O	5	g
Na2CO3 ヒドロキシルTミン硫酸塩 4-Tミノー3-メチルーN- エチルーNーβ-(メタンス ルホンTミド)エチルTニリ ン3/2H2SO4H2O	4 8	д
ヒドロキシルアミン硫酸塩 4 ー アミノー 3 ー メチルー N ー エチルー N ー 8 ー (メタンス ルホンアミド) エチルアニリ ン3 / 2H2 SO4H2O	خ خ	g
# - T ミノー 3 - メチルー N - エチルー N - 月 - (メタンスルホンアミド)エチルアニリン 3 / 2H 2 SO 4H 2 O	0 8	9
エチルーNーβー(メタンス ルホンTミド)エチルTニリ ン3/2H2SO4H2O	2 8	3
ルホンアミド)エチルアニリ ン3/2H2SO4H2O		
ン 3 / 2H ₂ SO ₄ H ₂ O		
水で 1000mlにする pH10 顔白定精液 チオ硫酸アンモニウム (70wt多) / 5 Na 2 SO 3 Na [Fe(EDTA)] 4		
旗白定精液 チオ酸酸アンモニウム (クOwt多) /s Na 2 SO 3 Na [Fe(EDTA)] #	5 g	7
チオ解酸アンモニウム (20wtw) / s Na2SO3 Na[Fe(EDTA)] 4	. /	1
(70 w t %) /5 N a 2 S O 3 N a [Fe(EDTA)] #		
Na ₂ SO ₃ Na(Fe(EDTA)) #		
Na(Fe(EDTA)) #	0 R	l
	5 8	7
EDTA	0 8	7
BUIN	4 8	7

水 洗 28~33° 3分

処理した後の色素像優度をマクベス優度計ステータスAAフィルターにて研定した。また色紫像の分光吸収スペクトルをも期定した。色紫像のフィルム上での吸収も脚吸収のないものであつた。さらに上記A~Cの各試料をキセノン逃色試験器(20、000ルックス)で、3日間照射し、照射後のマゼンタ機度を測定した。これらの発色特性および色像堅牢性の結果を装/に示す。

漂白定着液

71 NA	カプラー	モル比 A9/Cp	最大震度	坡大吸 収波投	設度1.0部分の キセノン退色器服 射後の磁度
A	比 較 カプラー(C)	6	2.65	536 nm	0.73
В	本発明の カプラー(5)	6 ·	2.62	\$/9nm	. 0 . 8 4
С	本発明の カプラー(2)	4	3.3/	,525nm	0.85

本発明の新規骨核から勝導されるカプラーは、 従来の5ーピラゾロン型カプラーと同様に十分な

発色蔵度を与え、化合物ので代表される二当量カナラーは少ない塗布銀貨で高い発色器度を与えることがわかる。また本発明の新規骨格から生成される色像の光窓率性は従来のよーピラゾロン型カナラーから形成される色像に比較し、
収率であることをわかる。

3分30秒

4. 図前の簡単な説明

水で 1000配にする

処理工程

現像液

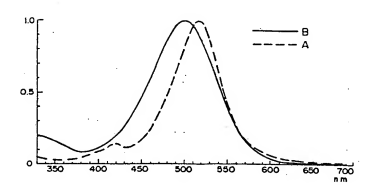
第1回は吸収スペクトルである。

- A …… 実施例1のカプラーAから生成する色彩 の吸収スペクトルである(比較例)。
- B …… 突結例1のカプラー(I)から生成する色素 の吸収スペクトルである(本発明)。

模能は液長をあらわし、凝糊は吸収強度で/・ のに規格化されたものを示す。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

電 | 図



手続補正書

昭和39年(4月/日

特許庁長官 殿

1. 事件の設示

昭和 38年 特 顔 第 / 3/334号

2. 発明の名称

カラー画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

人強出推幹

神奈川県南足柄市中沿210番地

名 称(520) 富士写真フィルム株式会社

代表者

关 西

通絡先 〒106 東京都港区西麻布 2 丁月26番30号 第二年第フィルム株式会社 東京本社 RE (406) 2 5 3 7

明細瞥の「発明の詳細な説明」 補正の対象 の概かよび図面

補正の内容

(1) 明細書の「発明の詳細な説明」の編の記載 を以下のように補正する。

1 第6頁20行目の

「ドデシル」を

「ドデカン」

と補正する。

2 第7頁3行目の

「プチルアミド」を

「プタンアミド」

と補正する。

3 第7頁4行目の

「フェノキシ)ブチル」を

「フェノキシ)ブタン」

と袖正する。

↓ 第7頁/4行目の

[N. NO] &

 $\Gamma \cdot N$, N-J

と袖正する。

5 第7頁/ 6行目の

「クシソ」を

「クシン」

と補正する。

6. 鍋 / 0 頁 / 2 行目の

「フェノキシル基」を

「フェノキシ基」

と補正する。

7. 第1/頁5行目の

「スルフアモノイル」を

「スルフアモイル」

と補正する。

8 第11頁8行目の

「ベンジルーエトキシ」を

「ベンジルーナーエトキシ」

と補正する。

9. 第11頁15行目の

「トリアゾール」を

「テトラゾール」

と補正する。

15 第16頁19行目の

「ガーヒドロキシメ」を .

「βーヒドロキシエチルメ」

と補正する。

16. 第16頁20行目の

「メチレンジピス」を

「メチレンビス」

と補正する。

と補正する。

10. 第12頁13行目の

「チオフエニル」を

「チエニル」

と補正する。

11. 第13頁4行目の記載を

「-NHCOR20-CONH 基(R 20 は監換また

は」

と補正する。

12 第13頁9行目の配収を

0]

と補正する。

13 第/ 5 頁/ 3 行目~/ 4 行目の

「を嵌わす。」を

「である。」

と補正する。

14 第16頁7行目~8行目の

「ローアルアクリル酸」を

「αーアルキルアクリル酸」

17. 第2/頁の化合物14の構造式を

と補正する。

18 第2/頁の化合物のの構造式を

と補正する。

19. 第23頁の化合物四の構造式を

$$(CH_3)_3CCONH \xrightarrow{N-N-N} (CH_2)_3 \xrightarrow{HN-N-N} NHCOC(CH_3)_3$$

と補正する。

20 第25頁最上段左の化合物

と補正する。

21. 第26頁の第2段目の反応式中の・

と補正する。

22 第28頁/0行目の

「100°位」を

「100°C位」

と補正する。

23. 第29頁7行目の

Гръјを

[Pd]

と補正する。

24. 第 2 9 頁 2 0 行目の

「pd」を

ΓPdJ

と補正する。

25. 第30頁/8行目~/9行目の

「芳香族選紮」を

「芳香族含盈累」

と補正する。

26. 胡3/頁3行目の

「芳香族毀棄」を

「芳香族含窒紮」

と補正する。

「オキシイミノ」

と補正する。

32 胡 3 4 頁 9 行目の

[O] ₹

rol

と補正する。

33 別3 6 質数下数の反応式中の

[2] pd-c (H)] &

[2] Pd-C(H).]

と補正する。

34 朝 3 7 頁 2 段目の反応式中の

[2]pd-c(H)]&

[2] Pa-C (H)]

と袖正する。

35. 第3 8 日 / 0 行目の

ſpdj&.

[Pd]

と袖正する。

36 以 3 8 頁 / 2 行目の

「pd」を

27. 期3/頁7行目の

「/ 50°で」を

[150 °CT]

と補正する。・

28. 第3/頁8行目の

「芳香族選紮」を

「芳香族台望柔」

と補正する。

29 第32頁の反応式上段右の化台物

CH3 CH3 CH3 CH3

と補正する。

30. 第33頁8行目の

「耐性水粉液」を

「酸性水浴液」

と補正する。

31. 第34頁4行目の.

「オキシミノ」を

[Pd]

と補正する。

37. 第39頁4行目の

[pd] &

「Pa」

と補正する。

38. 第39頁6行目の

「pd」を

[Fa]

と補正する。

39. 第45頁3行目の

[Ris.]

を削除する。

40. 第47頁/7行目~/8行目の

「ベンゾオキシドール」を

「ベンズオキサゾール」

と補正する。

41 第5/頁5行目の

「アミノスチル」·を

「アミノスチリル」

と補正する。

12 第6/頁7行目の

[COC23] &

[CDC(3]

と補正する。

13 第63 買 2 行目の

「凶ー/」を

「第/図」

と補正する。

44 第66頁10行目の

「我/」を

「下妝」

と袖正する。

(2) 図面を別紙のように補正する。

第1図

